BEST AVAILABLE COPY

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

. (11)Publication number:

64-026517

(43)Date of publication of application: 27.01.1989

(51)Int.CI.

A61K 31/505 A61K 31/505 // C07D239/95

(21)Application number: 62-181579

(71)Applicant : SANKYO CO LTD

(22)Date of filing:

21.07.1987

(72)Inventor: KOIKE HIROYUKI

OSHIMA TAKESHI ASAI FUMITOSHI

FUKUMI HIROSHI

(54) REMEDY FOR DYSURIA

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a low-toxic remedy for dysuria, exhibiting a 1-adrenoreceptor blocking action in urinary tract and continuing the action over a long period, by using a compound known to exhibit slow hypotensive action as an active component.

CONSTITUTION: The objective remedy for dysuria contains the compound of formula or its pharmacologically allowable acid addition salt (especially preferably hydrochloride) as an active component. The remedying object is a patient complaining dysuria, incontinence of urine, pollakiuria, etc., as subjective symptoms. It is effective to a patient of neurogenic vesical dysuria and a patient of prostate gland obstruction accompanying or without accompanying prostatomegaly to increase the flow rate of urine and decrease the residual urine.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

BEST AVAILABLE COPY

Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection] [Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

BEST AVAILABLE COP

. ⑩ 日本国特許庁(JP)

n 特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭64-26517

@Int_Cl;4

// C 07 D 239/95

識別記号

厅内整理番号

@公開 昭和64年(1989)1月27日

A 61 K 31/505

A A V A C X

7375-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全3頁) 6529-4C

60発明の名称

排尿障害治療剂

创特 随 昭62-181579

昭62(1987)7月21日 **23出**

博 之 小 池 母発 明 史 島 . 武 明 者 大 四発 鰦 # 史 個発 眀 考 宏 眀 者 個発

東京都品川区広町1丁目2番58号 三共株式会社内 東京都品川区広町1丁目2番58号 三共株式会社内 東京都品川区広町1丁目2番58号 三共株式会社内 東京都品川区広町1丁目2番58号 三共株式会社内

東京都中央区日本橋本町3丁目5番1号

三共株式会社 の出 頣 人 弁理士 樫出 庄 治 OHC) 理

1. 発明の名称

排尿障害治療剂

特許請求の範囲

て扱わされる化合物またはその薬学的に許容し 得る殴付加塩を有効成分とする排尿障害治療剤。

3. 発明の詳細な説明

(発明の目的)

本発明は、排尿障害の治療を目的とする医薬 た関する。

〔従来の技術〕...

,本発明の有効成分である化合物は、本顧発明 者により合成された化合物であり、その楽理作 用として撥徐な抗高血圧作用を発現する特徴を 有している (特公昭 61-40229 号公報明細 啓)。 [発明が解決しようとする問題点]

前立腺肥大症における排尿障害および交感神 経系の緊張による排尿障害では、尿路系におけ るα, -アドレナリン受容体の活性が亢進してい るととが関連している。

本発明者らは本題の有効成分である化合物の 楽理活性について更に研究を重ねた結果、本題 の化合物が、排尿機構で重要な役割を占める部 位において、α,-アドレナリン受容体遮断作用 を示すことを見出し、排尿障害治療剤として有 用であり、持統時間が長く、副作用が少ない安 全な薬物であることを認めて、本発明を完成す るに至つた。

[発明の構成]

本発明の新規な排尿障害治療剤は、

式 .

て扱わされる化合物またはその異学的に許容し 得る酸付加塩を有効成分とする。

本発明の奨学的に許容し得る酸付加塩としては、例えば塩酸塩、臭化水素酸塩、硫酸塩ののような飲塩はたは例えばシュウ酸塩、乳酸塩、クエン酸塩、酒石酸塩、マレイン酸塩、タートルエンスルホン酸塩のような有機酸塩等を挙げることができるが、特に塩酸塩が好適である。

本発明の有効成分である式(1)で扱わされる化合物は、例えば特公昭 61-40229 号公報明細管に配載された方法に従つて製造される。
(発明の効果)

本発明の前記式(I)で扱わされる化合物または その契学的に許容し得る塩は、薬理試験によれ は、尿路系における α_1 - アドレナリン受容体遮 断作用を示し、その作用持続時間が良く、しか も避性の低い化合物であることから、排尿障害 治療剤として有用である。

その治療の対象は、自覚症状として排尿困難、 尿失験、頻尿などを訴える患者であり、神経因 性の膀胱排尿障害患者、前立腺肥大を伴りある

- 3 -

切開し、膀胱体部、尿道部および前立腺を摘出し、クレプス液を消たしたピーカーに入れた。
膀胱三角部、近位尿道、前立腺を他の部位より
分離切開した。これらの組織は横方向に切り、
各部二つの条片標本として用いた。存本をクレプス液を消たした organ bath 内に垂直方向に懸垂し、その一端は張力トランスデューサー(UL-50、新興通信)に接続し、発生張力を配録した。クレプス液(組成:NaCt:118.4、KCt:4.7、CaCt2:2.5、MgSO4:1.2、KB2FO4:1.2、NaHCO3:2.5.0、glucose:11.1,以上いずれもmM、propranolo1:10-6 M)は混合ガス(95 * O2、5 * CO2)を通気し37℃に保置されたものを使用した。

機本は静止張力が19になるように調整し、1時間以上放置した。この間約15分間隔でクレプス液を交換した。この後、KC4(60mM)による収縮を10分間観察した。標本を洗浄し、塩酸フェニレフリン(10-8-10-4M)を累積的に適用し、1時間の間隔で強度反応曲級を2回

いは伴わない前立原閉癌症患者に有効であり、 尿促量率の改築と残尿の減少効果が得られる。

以下に試験例および製剤例を挙げて、本発明 を更に具体的に説明する。

栗理試験例

体重約3kgの日本白色超越性家鬼を過量のペントパルピタールの静狂により殺した。腹部を

作成し、2回目の濃度反応曲線を対照とした。 1時間の洗浄期間の袋、化合物(I)塩酸塩^{*1)}を organ bath内に適用し、30分後に塩酸フェニ レフリンの濃度反応曲線を求めた。

*1) 化合物(I)・塩酸塩:4 - アミノ - 2 - (4 - (4 - ペンジルオキシペングイル) - 1 - 世代 ラジニル〕 - 6,7 - ジメトキシキナソリン・塩

化合物(I)・塩酸塩(1,3,10×10⁻⁶ M) は何れの標本においても静止設力には何ら影響を与えなかつたが、塩散フエニレフリンによる 収離の濃度反応曲線を右方に平行移動させた。 pA₂ 値^{*2)}を設1 にまとめた。

*2) pA₂ 値: Van Rossumの方法 (Arch. Int. Pharmacodyn. Ther. 143, 299-330(1963)) により求めた。塩酸フェニレフリンによる磷酸反応曲線を 2 倍高用景像に移動を起こす化合物(I)・塩最塩のモル濃度の負の対数を、 pA₂ 値とした

BEST AVAILABLE COPY

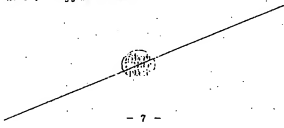
特開昭64-26517(3)

		袋	1
	組版		化合物(I)塩酸塩 PA2 位 (平均土微學調整)
•	膀胱三角部		6.18 ± 0.11
	近位尿道		6.22 ± 0.10
	前立駅		6.51±0.12 p<0.05

以上の結果より、化合物(I) 塩酸塩は、ウサギ 施出膀胱組織についてアドレナリン作動性薬で ある塩酸フェニレフリンで蒸起される収縮を抑 制することが明らかであり、 α_1 - アドレナリン 受容体遮断作用が認められた。

设性試験例 总性设性(LD50)

化合物(I)・塩酸塩を 0.5% CMC 溶液に懸勝し、 経口的に 1 回投与して、 1 週間動物の生死を観 終し、 LD₅₀ 値を求めた。



成 分	
化合物(i)·塩酸塩	1 0,0
トウモロコシ酸粉	2 5.0
乳 糖	, 8.3.3
HPC (日本普達製造)	1.2
ステアリン酸 マグネシウム	0. 5

1 2 0.0 mg

上記の処方のものを通常の製剤操作により、 1 錠 1 2 0 号の錠剤とした。

> 特許出題人 三 共 株 式 会 社 代 珥 人 弁理士 樫 出 庄 治

•	杂 2	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
ddy 系マウス	(雄)	> 5.000 mg/kg(PO)
	(雌)	> 5,000 mg/kg(PO)
フィッシャー系ラット	(雄)	> 5.000 mg/kg(PO)
. "	(級)	> 5,000 *q/kq(PO)

製剤例1 カプセル剤

成 分	200
化合物(1)・塩酸塩	2 5.0
4L 18	2 6 3.5
ステアリン酸マクネシウム	1. 5

計 290.0 字

上記の処方の粉末を混合し、60メンシュの ふるいを通した後、この粉末290 写を3号セ ラチンカプセルに入れ、カプセル刺とした。

